



# भारत का राजपत्र The Gazette of India

असाधारण

EXTRAORDINARY

भाग II—खण्ड 3—उप-खण्ड (ii)

PART II—Section 3—Sub-section (ii)

प्राधिकार से प्रकाशित

PUBLISHED BY AUTHORITY

सं. 2050]

नई दिल्ली, बुधवार, अगस्त 17, 2016/श्रावण 26, 1938

No. 2050]

NEW DELHI, WEDNESDAY, AUGUST 17, 2016/SRAVANA 26, 1938

रसायन और उर्वरक मंत्रालय

(औषध विभाग)

(राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण)

आदेश

नई दिल्ली, 17 अगस्त, 2016

**का.आ. 2729(अ).**—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 1394(अ), तारीख 30 मई, 2013 और का० आ० 701(अ) तारीख 10 मार्च, 2016 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 4, 10, 11, 14, 16, 17 और 18 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (संक्षिप्त रूप में एनपीपीए है), नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट तत्काल प्रभावी अधिकतम कीमत और उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और ईकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	ईकाई	अधिकतम कीमत(रु.)
1	2	3	4	5
1.	रिटोनाविर गोलियां	रिटोनाविर-100 मिग्रा.	1 गोली	26.92
2.	प्राइमाक्वीन गोलियां	प्राइमाक्वीन-15 मिग्रा.	1 गोली	4.26
3.	इफाविरेन्ज गोलियां	इफाविरेन्ज-600 मिग्रा.	1 गोली	63.19

नोट :

(क) सरकार द्वारा इस प्रकार नियत की गई और अधिसूचित की गई अधिकतम कीमत (धन स्थानीय कर, जो लागू हों) से अधिक कीमत पर अनुसूचित विनिर्मितियों के ब्रांडेड या जेनेरिक या दोनों रूपांतरों को बेच रहे अनुसूचित विनिर्मितियों के सभी विनिर्माता, उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत (धन स्थानीय कर, जो लागू हों) से अधिक सभी ऐसी विनिर्मितियों की कीमत का अधोमुखी पुनरीक्षण करेंगे।

- (ख) सभी मौजूदा निर्माताओं को उपर्युक्त कथित अनुसूचित विनिर्मितियों के अधिकतम खुदरा कीमत उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत स्थानीय कर सहित से कम है तो, जहां कहीं भी लागू हो, औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 13(2) के अनुसार उसको मौजूदा अधिकतम खुदरा कीमत को बनाए रखना होगा।
- (ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।
- (घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत सम्बन्धित निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24 के तहत फॉर्म V में अधिसूचना की तारीख से एक मूल्य सूची जारी करें।
- (ङ) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के लिए विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (च) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III को आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ज) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट ऐसी विनिर्मितियों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणामस्वरूप, अधिकतम और खुदरा मूल्य निर्धारित आदेश यदि कोई हो, जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही अधिक्रमण हो जाएंगे।

[कां.सं./167/35/2016/वि/फा. सं० 8(35)/2016/डीपी/एनपीपीए.—डिवी.-II]

बलजीत सिंह, सहायक निदेशक

## MINISTRY OF CHEMICALS AND FERTILIZERS

(Department of Pharmaceuticals)

(NATIONAL PHARMACEUTICAL PRICING AUTHORITY)

### ORDER

New Delhi, the 17th August, 2016

**S.O. 2729(E).**—In exercise of the powers conferred by paragraphs 4, 10, 11, 14, 16, 17 and 18 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30<sup>th</sup> May, 2013 and S.O. 701(E) dated 10<sup>th</sup> March, 2016 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table herein below as ceiling price exclusive of local tax applicable, if any, in respect of the Scheduled formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

**TABLE**

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation	Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Ritonavir Tablet	Ritonavir-100mg	1 Tablet	26.92
2.	Primaquine Tablet	Primaquine-15mg	1 Tablet	4.26
3.	Efavirenz Tablet	Efavirenz-600mg	1 Tablet	63.19

**Note :**

- (a) All the existing manufacturers of scheduled formulations, selling the branded or generic or both the versions of scheduled formulations at a price higher than the ceiling price (plus local taxes as applicable) so fixed and notified by the Government, shall revise the prices of all such formulations downward not exceeding the ceiling price specified in column (5) in the above table plus local taxes as applicable, if any.
- (b) All the existing manufacturers of above mentioned scheduled formulations having MRP lower than the ceiling price specified in column (5) in the above table plus local taxes as applicable, if any, shall continue to maintain the existing MRP in accordance with paragraph 13 (2) of the DPCO, 2013.
- (c) The manufacturers may add local taxes only if they have paid actually or if it is payable to the Government on the ceiling price mentioned in column (5) of the above said table.
- (d) The ceiling price for a pack of the scheduled formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the ceiling price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V from date of Notification as per paragraph 24 of the DPCO, 2013.
- (e) Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 such existing manufacturer shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under Schedule-II of the DPCO, 2013.
- (f) The manufacturers of above said scheduled formulations shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of scheduled formulations in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013 through IPDMS. Any manufacturer intending to discontinue production of above said scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (g) The manufacturers not complying with the ceiling price and notes specified hereinabove shall be liable to deposit the overcharged amount along with interest thereon under the provisions of the Drugs (Prices Control) Order, 2013 read with Essential Commodities Act, 1955.
- (h) Consequent to the issue of ceiling price of such formulation as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) fixing ceiling or retail price, if any, issued prior to the above said date of notification, stand(s) superseded.

[PN/167/35/2016/F/F. No. 8(35)/2016/D.P./NPPA-Div.-II]

BALJIT SINGH, Asstt. Director

**आदेश**

नई दिल्ली, 17 अगस्त, 2016

**का.आ. 2730(अ).—**राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 और का० आ० 701(अ) तारीख 10 मार्च, 2016 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 4, 10, 11, 14, 16, 17 और 18 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के आदेश का. आ. 644(अ), दिनांक 2 मार्च, 2016, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और ईकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है।

**सारणी**

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मित का नाम	प्रबलता	ईकाई	अधिकतम कीमत(रु.)
1	2	3	4	5
1.	एट्रोपाइन इन्जेक्शन	एट्रोपाइन-0.6 मिग्रा./मिलि	1 मिलि	3.73
2.	इब्यूप्रोफेन गोलिएं	इब्यूप्रोफेन-200 मिग्रा.	1 गोली	0.35

1	2	3	4	5
3.	इब्यूप्रोफेन गोलियां	इब्यूप्रोफेन-400 मिग्रा.	1 गोली	0.65
4.	नियोस्टीगमाइन इन्जेक्शन	नियोस्टीगमाइन-0.5 मिग्रा./मिलि	1 मिलि	4.04
5.	कार्बामेज़ापाइन ऑरल लिक्विड	कार्बामेज़ापाइन-100 मिग्रा./5 मिलि	1 मिलि	0.18
6.	डियाज़ापांम स्पोसिटरी	डियाज़ापांम-5 मिग्रा.	1 स्पोसिटरी	5.54
7.	फेनोबार्बिटोन इन्जेक्शन	फेनोबार्बिटोन-200 मिग्रा./मिलि	1 मिलि	17.78
8.	नाइट्रोफ्यूरेन्टोइन गोलियां	नाइट्रोफ्यूरेन्टोइन-100 मिग्रा.	1 गोली	6.71
9.	रिफैम्पीसिन कैपसूल	रिफैम्पीसिन-150 मिग्रा.	1 कैपसूल	1.82
10.	रिफैम्पीसिन कैपसूल	रिफैम्पीसिन-300 मिग्रा.	1 कैपसूल	3.37
11.	रिफैम्पीसिन कैपसूल	रिफैम्पीसिन-450 मिग्रा.	1 कैपसूल	4.43
12.	प्राइमाक्वीन गोलियां	प्राइमाक्वीन-7.5 मिग्रा.	1 गोली	1.96
13.	इमाटिनिब मिसायलेट गोलियां	इमाटिनिब मिसायलेट-100 मिग्रा.	1 गोली	71.66
14.	प्रोकार्बाज़ाइन कैपसूल	प्रोकार्बाज़ाइन-50 मिग्रा.	1 कैपसूल	30.76
15.	टेमोक्सीफेन गोलियां	टेमोक्सीफेन-10 मिग्रा.	1 गोली	2.39
16.	टेमोक्सीफेन गोलियां	टेमोक्सीफेन-20 मिग्रा.	1 गोली	2.70
17.	मिसोप्रोस्टोल गोलियां	मिसोप्रोस्टोल-100 माइक्रोग्राम	1 गोली	8.08
18.	सेलब्यूटामोल गोलियां	सेलब्यूटामोल-2 मिग्रा.	1 गोली	0.14838

**नोट :**

- (क) सरकार द्वारा इस प्रकार नियत की गई और अधिसूचित की गई अधिकतम कीमत (धन स्थानीय कर, जो लागू हों) से अधिक कीमत पर अनुसूचित विनिर्मितियों के ब्रांडेड या जेनेरिक या दोनों रूपांतरों को बेच रहे अनुसूचित विनिर्मितियों के सभी विनिर्माता, उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत (धन स्थानीय कर, जो लागू हों) से अधिक सभी ऐसी विनिर्मितियों की कीमत का अधोमुखी पुनरीक्षण करेंगे।
- (ख) सभी मौजूदा निर्माताओं को उपर्युक्त कथित अनुसूचित विनिर्मितियों के अधिकतम खुदरा कीमत उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत स्थानीय कर सहित से कम है तो, जहां कहीं भी लागू हो, औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 13(2) के अनुसार उसको मौजूदा अधिकतम खुदरा कीमत को बनाए रखना होगा।
- (ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।
- (घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत सम्बन्धित निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24 के तहत फॉर्म V में अधिसूचना की तारीख से एक मूल्य सूची जारी करें।
- (ङ) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के लिए विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (च) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III को आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।

- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ज) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट ऐसी विनिर्मितियों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणामस्वरूप, अधिकतम और खुदरा मूल्य निर्धारित आदेश यदि कोई हो, जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही अधिक्रमण हो जाएंगे।

[कां.सं./167/35/2016/वि/फा. सं० 8(35)/2016/डीपी/एनपीपीए.—डिवी.-II]

बलजीत सिंह, सहायक निदेशक

**ORDER**

New Delhi, the 17th August, 2016

**S.O. 2730(E).**—In exercise of the powers conferred by paragraphs 4, 10, 11, 14, 16, 17 and 18 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30<sup>th</sup> May, 2013 and S.O. 701(E), dated 10<sup>th</sup> March, 2016 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 644(E), dated 2<sup>nd</sup> March, 2016, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the price as specified in column (5) of the table herein below as ceiling price exclusive of local tax applicable, if any in respect of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

**TABLE**

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation	Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Atropine Injection	Atropine-0.6mg/ml	1 ml	3.73
2.	Ibuprofen Tablet	Ibuprofen-200mg	1 Tablet	0.35
3.	Ibuprofen Tablet	Ibuprofen-400mg	1 Tablet	0.65
4.	Neostigmine Injection	Neostigmine-0.5mg/ml	1 ml	4.04
5.	Carbamazepine Oral Liquid	Carbamazepine-100mg/5ml	1 ml	0.18
6.	Diazepam Suppository	Diazepam-5mg	1 Suppository	5.54
7.	Phenobarbitone Injection	Phenobarbitone-200mg/ml	1 ml	17.78
8.	Nitrofurantoin Tablet	Nitrofurantoin-100mg	1 Tablet	6.71
9.	Rifampicin Capsule	Rifampicin-150mg	1 Capsule	1.82
10.	Rifampicin Capsule	Rifampicin-300mg	1 Capsule	3.37
11.	Rifampicin Capsule	Rifampicin-450mg	1 Capsule	4.43
12.	Primaquine Tablet	Primaquine-7.5mg	1 Tablet	1.96
13.	Imatinib Mesylate Tablet	Imatinib Mesylate-100mg	1 Tablet	71.66
14.	Procarbazine Capsule	Procarbazine-50mg	1 Capsule	30.76
15.	Tamoxifen Tablet	Tamoxifen-10mg	1 Tablet	2.39
16.	Tamoxifen Tablet	Tamoxifen-20mg	1 Tablet	2.70
17.	Misoprostol Tablet	Misoprostol-100mcg	1 Tablet	8.08
18.	Salbutamol Tablet	Salbutamol-2mg	1 Tablet	0.14838

**Note :**

- (a) All the existing manufacturers of scheduled formulations, selling the branded or generic or both the versions of scheduled formulations at a price higher than the ceiling price (plus local taxes as applicable) so fixed and notified by the Government, shall revise the prices of all such formulations downward not exceeding the ceiling price specified in column (5) in the above table plus local taxes as applicable, if any.
- (b) All the existing manufacturers of above mentioned scheduled formulations having MRP lower than the ceiling price specified in column (5) in the above table plus local taxes as applicable, if any, shall continue to maintain the existing MRP in accordance with paragraph 13 (2) of the DPCO, 2013.
- (c) The manufacturers may add local taxes only if they have paid actually or if it is payable to the Government on the ceiling price mentioned in column (5) of the above said table.
- (d) The ceiling price for a pack of the scheduled formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the ceiling price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V from date of Notification as per paragraph 24 of the DPCO, 2013.
- (e) Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 such existing manufacturer shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under Schedule-II of the DPCO, 2013.
- (f) The manufacturers of above said scheduled formulations shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of scheduled formulations in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013 through IPDMS. Any manufacturer intending to discontinue production of above said scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (g) The manufacturers not complying with the ceiling price and notes specified hereinabove shall be liable to deposit the overcharged amount along with interest thereon under the provisions of the Drugs (Prices Control) Order, 2013 read with Essential Commodities Act, 1955.
- (h) Consequent to the issue of ceiling prices of such formulations as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) fixing ceiling or retail price, if any, issued prior to the above said date of notification, stand(s) superseded.

[PN/167/35/2016/F/F. No. 8(35)/2016/D.P./NPPA-Div.-II]

BALJIT SINGH, Asstt. Director

**आदेश**

नई दिल्ली, 17 अगस्त, 2016

**का.आ. 2731(अ).**—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 और का० आ० 701(अ) तारीख 10 मार्च, 2016 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 4, 10, 11, 14, 16, 17 और 18 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के आदेश का. आ. 1561(अ), दिनांक 27 अप्रैल, 2016 की सारणी में उल्लेखित क्रम सं. 22, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैक से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और ईकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है।

**सारणी**

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मित का नाम	प्रबलता	ईकाई	अधिकतम कीमत(रु.)
1	2	3	4	5
1.	साइक्लोस्पोरिन ओरल लिक्विड	साइक्लोस्पोरिन-100 मिग्रा./मिलि	1 मिलि	84.11

**नोट :**

- (क) सरकार द्वारा इस प्रकार नियत की गई और अधिसूचित की गई अधिकतम कीमत (धन स्थानीय कर, जो लागू हों) से अधिक कीमत पर अनुसूचित विनिर्मितियों के ब्रांडेड या जेनेरिक या दोनों रूपांतरों को बेच रहे अनुसूचित विनिर्मितियों के सभी विनिर्माता, उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत (धन स्थानीय कर, जो लागू हों) से अधिक सभी ऐसी विनिर्मितियों की कीमत का अधोमुखी पुनरीक्षण करेंगे।
- (ख) सभी मौजूदा निर्माताओं को उपर्युक्त कथित अनुसूचित विनिर्मितियों के अधिकतम खुदरा कीमत उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत स्थानीय कर सहित से कम है तो, जहां कहीं भी लागू हो, औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 13(2) के अनुसार उसको मौजूदा अधिकतम खुदरा कीमत को बनाए रखना होगा।
- (ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।
- (घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत सम्बन्धित निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24 के तहत फॉर्म V में अधिसूचना की तारीख से एक मूल्य सूची जारी करें।
- (ङ) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के लिए विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (च) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III को आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ज) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट ऐसी विनिर्मितियों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, अधिकतम और खुदरा मूल्य निर्धारित आदेश यदि कोई हो, जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही अधिक्रमण हो जाएंगे।

[कां. सं./167/35/2016/वि/फा. सं. 8(35)/2016/डीपी/एनपीपीए.-डिवी.-II]

बलजीत सिंह, सहायक निदेशक

**ORDER**

New Delhi, the 17th August, 2016

**S.O. 2731(E).**—In exercise of the powers conferred by paragraphs 4, 10, 11, 14, 16, 17 and 18 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30<sup>th</sup> May, 2013 and S.O. 701(E) dated 10<sup>th</sup> March, 2016 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1561(E), dated 27<sup>th</sup> April, 2016 regarding formulation pack mentioned in the table at Sl. No. 22 in so far as it relates to formulation pack mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the price as specified in column (5) of the table herein below as ceiling price exclusive of local tax applicable, if any in respect of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation	Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Cyclosporine Oral liquid	Cyclosporine-100 mg/ml	1 ml	84.11

**Note :**

- (a) All the existing manufacturers of scheduled formulations, selling the branded or generic or both the versions of scheduled formulations at a price higher than the ceiling price (plus local taxes as applicable) so fixed and notified by the Government, shall revise the prices of all such formulations downward not exceeding the ceiling price specified in column (5) in the above table plus local taxes as applicable, if any.
- (b) All the existing manufacturers of above mentioned scheduled formulations having MRP lower than the ceiling price specified in column (5) in the above table plus local taxes as applicable, if any, shall continue to maintain the existing MRP in accordance with paragraph 13 (2) of the DPCO, 2013.
- (c) The manufacturers may add local taxes only if they have paid actually or if it is payable to the Government on the ceiling price mentioned in column (5) of the above said table.
- (d) The ceiling price for a pack of the scheduled formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the ceiling price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V from date of Notification as per paragraph 24 of the DPCO, 2013.
- (e) Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 such existing manufacturer shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under Schedule-II of the DPCO, 2013.
- (f) The manufacturers of above said scheduled formulations shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of scheduled formulations in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013 through IPDMS. Any manufacturer intending to discontinue production of above said scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (g) The manufacturers not complying with the ceiling price and notes specified hereinabove shall be liable to deposit the overcharged amount along with interest thereon under the provisions of the Drugs (Prices Control) Order, 2013 read with Essential Commodities Act, 1955.
- (h) Consequent to the issue of ceiling prices of such formulations as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) fixing ceiling or retail price, if any, issued prior to the above said date of notification, stand(s) superseded.

[PN/167/35/2016/F/F. No. 8(35)/2016/D.P./NPPA-Div.-II]

BALJIT SINGH, Asstt. Director

**आदेश**

नई दिल्ली, 17 अगस्त, 2016

**का.आ. 2732(अ).**—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का. आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 और का. आ. 701(अ) तारीख 10 मार्च, 2016 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3), (4), और (5) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता, ईकाई (यूनिट) और निर्मित और विपणन कम्पनियों सहित क्रमशः स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रूप में नियत करती है।

## सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्भिति का नाम/ब्रांड का नाम	प्रबलता	ईकाई	निर्मित और विपणन द्वारा क्रमशः	खुदरा मूल्य (रु.)
1	2	3	4	5	6
1.	एमलोडिपिन+ मेटोप्रोलोल गोलियां (स्टारप्रेस-एएम एक्सएल 25)	प्रत्येक अलिपित बायलेयर्ड गोली में एमलोडिपिन बिसायलेट एमलोडिपिन-5 मिग्रा. के बराबर मेटोप्रोलोल सक्सीनेट- 23.75 मिग्रा. मेटोप्रोलोल टारट्रेट- 25 मिग्रा. के बराबर (एक्सटेन्डेड- रिजिल फॉर्म के समान)	1 गोली	मैसर्स ट्राईस्टार फॉर्मूलेशन प्रा. लिमिटेड और मैसर्स ल्यूपिन लिमिटेड	4.80
2.	एमलोडिपिन+ मेटोप्रोलोल गोलियां (एमलोडेक एम25)	प्रत्येक अलिपित बायलेयर्ड गोली में एमलोडिपिन बिसायलेट एमलोडिपिन-5 मिग्रा. के बराबर मेटोप्रोलोल सक्सीनेट- 23.75 मिग्रा. मेटोप्रोलोल टारट्रेट- 25 मिग्रा. के बराबर (एक्सटेन्डेड- रिजिल के समान)	1 गोली	मैसर्स जर्मन रेमेडिज़ लिमिटेड	4.80
3.	गिलिमिप्राइड गोलियां (ग्लूकोरिल 4 मिग्रा.)	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में गिलिमिप्राइड-4 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स सेवी फार्मा और मैसर्स एल्कम लेब. लिमिटेड	6.00
4.	आर-ह्यू-एरिथ्रोपोयटिन (आर-ह्यूइपो) इन्जेक्शन (रेनोक्रिट 4000)	प्रत्येक प्री-फिल्ड सिरिन्ज में आर-ह्यू-एरिथ्रोपोयटिन (आर-ह्यूइपो)-4000 आईयू	प्रति पैक	मैसर्स केडिला हेल्थकेयर लिमिटेड	1237.23
5.	जोलिड्रोनिन एसिड इन्फ्यूजन	प्रत्येक 100 मिलि में जोलिड्रोनिन एसिड -4 मिग्रा.	प्रति पैक	मैसर्स केडिला हेल्थकेयर	3609.13
6.	डोक्सोरोबिसिन एचसीएल पेगीलेटेड लिपोसोमोल इन्जेक्शन	प्रत्येक मिलि में डोक्सोरोबिसिन एचसीएल पेगीलेटेड लिपोसोमोल-2 मिग्रा.	1 मिलि	मैसर्स एमक्योर फार्मास्युटिकल्स लिमिटेड	723.93
7.	टेल्मीसारटन+ क्लोरोथेलिडोन गोलियां	प्रत्येक अलिपित बायलेयर्ड गोली में टेल्मीसारटन-40 मिग्रा. क्लोरोथेलिडोन-6.25 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स विंडलास बायोटेक लिमिटेड और मैसर्स एमक्योर फार्मास्युटिकल्स लिमिटेड	7.73
8.	मेटफोर्मिन एचसीएल एसआर+वोग्लीबोस+ गिलिमिप्राइड गोलियां	प्रत्येक अलिपित बायलेयर्ड गोली में मेटफोर्मिन एचसीएल-500 मिग्रा. (सस्टेन्ड रिजिल फॉर्म में)	10 गोलियां	मैसर्स इनवेन्शिया हेल्थकेयर प्रा. लिमिटेड और मैसर्स ज्यूबिलेन्ट लाइफ साइंसेस लिमिटेड	90.48

1	2	3	4	5	6
		वोग्लीबोस-0.2 मिग्रा. गिलिमिप्राइड-2 मिग्रा.			
9.	मेटफोर्मिन एचसीएल एसआर+वोग्लीबोस+ गिलिमिप्राइड गोлияं	प्रत्येक अलिपित बायलेयर्ड गोली में मेटफोर्मिन एचसीएल-500 मिग्रा. (सस्टेन्ड रिलिज फॉर्म में) वोग्लीबोस-0.2 मिग्रा. गिलिमिप्राइड-1 मिग्रा.	10 गोлияं	मैसर्स इनवेन्शिया हेल्थकेयर प्रा. लिमिटेड और मैसर्स ज्यूबिलेन्ट लाइफ साइंसेस लिमिटेड	71.43
10.	पेरोक्सेटिन एचसीएल+ क्लोनाज़ापाम कैपसूल (क्लोनोट्रिल पी 25मिग्रा.)	प्रत्येक हार्ड ज़ेलेटिन कैपसूल में पेरोक्सेटिन एचसीएल (हेमिहाइड्रेट के समान) पेरोक्सेटिन-25 मिग्रा. के बराबर (एंद्रिक लिपित कन्ट्रोल्ड रिलिज गोली में) क्लोनाज़ापाम-0.5 मिग्रा. (इमीडियेट रिलिज गोली में)	1 कैपसूल	मैसर्स टोरेन्ट फार्मास्युटिकल्स लिमिटेड	12.50
11.	पेरोक्सेटिन एचसीएल+ क्लोनाज़ापाम कैपसूल (क्लोनोट्रिल पी 12.5मिग्रा.)	प्रत्येक हार्ड ज़ेलेटिन कैपसूल में पेरोक्सेटिन एचसीएल (हेमिहाइड्रेट के समान) पेरोक्सेटिन-12.5 मिग्रा. के बराबर (एंद्रिक लिपित कन्ट्रोल्ड रिलिज गोली में) क्लोनाज़ापाम-0.5 मिग्रा. (इमीडियेट रिलिज गोली में)	1 कैपसूल	मैसर्स टोरेन्ट फार्मास्युटिकल्स लिमिटेड	10.27
12.	फिनायलएफरिन एचसीएल+ क्लोरोफेनिरामाइन मेलिएट+पेरासिटामोल+ सोडियम साइट्रेट+ मेन्थोल सिरप (सूडिन किड+)	प्रत्येक 5 मिलि में फिनायलएफरिन एचसीएल- 5 मिग्रा. क्लोरोफेनिरामाइन मेलिएट-0.5 मिग्रा. पेरासिटामोल- 125 मिग्रा. सोडियम साइट्रेट- 60 मिग्रा. मेन्थोल-1 मिग्रा.	1 मिलि	मैसर्स एनिकार फार्मास्युटिकल्स प्रा. लिमिटेड और मैसर्स ग्रुप फार्मास्युटिकल्स लिमिटेड	0.59
13.	फिनायलएफरिन एचसीएल+ क्लोरोफेनिरामाइन मेलिएट+पेरासिटामोल+ सोडियम साइट्रेट+ मेन्थोल सिरप (नेबलॉक-न्यू)	प्रत्येक 5 मिलि में फिनायलएफरिन एचसीएल- 5 मिग्रा. क्लोरोफेनिरामाइन मेलिएट-0.5 मिग्रा. पेरासिटामोल- 125 मिग्रा. सोडियम साइट्रेट- 60 मिग्रा. मेन्थोल-1 मिग्रा.	1 मिलि	मैसर्स फार्मा फोर्स लेब. और मैसर्स लाइफस्टार फार्मा प्रा. लिमिटेड	0.59

**नोट :**

- (क) विनिमाता उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन जो "नई ड्रग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगे।

- (ख) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (6) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।
- (ग) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24 के तहत फॉर्म V में अधिसूचना की तारीख से एक मूल्य सूची एनपीपीए को आईपीडीएमएस के माध्यम से जारी करें।
- (ड.) उपर्युक्त गैर अधिकतम कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म I पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के अन्तर्गत जैसे कि केन्द्रीय/राज्य लाइसेंसिंग ऑथोरिटी के सक्षम प्राधिकारी द्वारा मैन्युफेक्चरिंग लाइसेंस मंजूरी के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियां जो अनुपालन करती हैं।
- (ड.) उपर्युक्त विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में सम्बन्धित निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III को आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (च) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (छ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणामस्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जाएंगे।

[कां.सं./167/35/2016/वि/फा. सं. 8(35)/2016/डीपी/एनपीपीए.—डिवी.-II]

बलजीत सिंह, सहायक निदेशक

**ORDER**

New Delhi, the 17th August, 2016

**S.O. 2732(E).**—In exercise of the powers conferred by paragraphs 5, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 and S.O. 701(E) dated 10th March, 2016 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the price as specified in column (6) of the table herein below as the retail price, exclusive of local taxes, if any in relation to the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength, unit and name of manufacturer & marketing company respectively, as specified in the corresponding entries in columns (3), (4) and (5) thereof;

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation / Brand Name	Strength	Unit	Manufacturer & Marketing Company respectively	Retail Price (Rs.)
1	2	3	4	5	6
1.	Amlodipine + Metoprolol Tablet (Starpress-AM XL 25)	Each uncoated bilayerd tablet contains: Amlodipine Besylate eq. to Amlodipine-5mg Metoprolol Succinate-23.75mg eq. to Metoprolol Tartrate-25mg (as extended release form)	1 Tablet	M/s Tristar Formulations Pvt. Ltd. & M/s Lupin Ltd.	4.80
2.	Amlodipine + Metoprolol Tablet (Amlodac M25)	Each uncoated bilayered tablet contains: Amlodipine Besylate eq. to Amlodipine-5mg Metoprolol Succinate-23.75mg eq. to Metoprolol Tartrate-25mg (as extended release)	1 Tablet	M/s German Remedies Ltd.	4.80

1	2	3	4	5	6
3.	Glimepiride Tablet (Glucoryl 4mg)	Each film coated tablet contains: Glimepiride-4mg	1 Tablet	M/s Savi Pharma & M/s Alkem Lab. Ltd.	6.00
4.	r-Hu Erythropoietin (r- HuEPO) Injection (Renocrit 4000)	Each pre-filled syringe contains: r-Hu Erythropoietin (r-HuEPO)- 4000 IU	Each Pack	M/s Cadila Healthcare Ltd.	1237.23
5.	Zoledronic Acid infusion	Each 100ml contains: Zoledronic Acid-4mg	Each Pack	M/s Cadila Healthcare Ltd.	3609.13
6.	Doxorubicin HCl Pegylated Liposomal Injection	Each ml contains: Doxorubicin HCl Pegylated Liposomal-2mg	1 ml	M/s Emcure Pharmaceuticals Ltd.	723.93
7.	Telmisartan+ Chlorthalidone Tablet	Each uncoated bilayered tablet contains: Telmisartan-40mg Chlorthalidone-6.25mg	1 Tablet	M/s Windlas Biotech Ltd. & M/s Emcure Pharmaceuticals Ltd.	7.73
8.	Metformin HCl SR+ Voglibose+ Glimepiride Tablet	Each uncoated bilayered tablet contains: Metformin HCl-500mg (in sustained release form) Voglibose-0.2mg Glimepiride-2mg	10 Tablets	M/s Inventia Healthcare Pvt. Ltd. & M/s Jubilant Life Sciences Ltd.	90.48
9.	Metformin HCl SR+ Voglibose+ Glimepiride Tablet	Each uncoated bilayered tablet contains: Metformin HCl-500mg (in sustained release form) Voglibose-0.2mg Glimepiride-1mg	10 Tablets	M/s Inventia Healthcare Pvt. Ltd. & M/s Jubilant Life Sciences Ltd.	71.43
10.	Paroxetine HCl+ Clonazepam Capsule (Clonotril P 25mg)	Each hard gelatin capsule contains: Paroxetine HCl (as Hemihydrate) eq. to Paroxetine-25mg (as enteric coated controlled release tablet) Clonazepam-0.5mg (as immediate release tablet)	1 Capsule	M/s Torrent Pharmaceuticals Ltd.	12.50
11.	Paroxetine HCl+ Clonazepam Capsule (Clonotril P 12.5mg)	Each hard gelatin capsule contains: Paroxetine HCl (as Hemihydrate) eq. to Paroxetine 12.5mg (as enteric coated controlled release tablet) Clonazepam 0.5mg (as immediate release tablet)	1 Capsule	M/s Torrent Pharmaceuticals Ltd.	10.27
12.	Phenylephrine HCl+ Chlorpheniramine Maleate+Paracetamol+ Sodium Citrate+ Menthol Syrup (Sudin Kid +)	Each 5ml contains: Phenylephrine HCl-5mg Chlorpheniramine Maleate-0.5mg Paracetamol-125mg Sodium Citrate-60mg Menthol-1mg	1 ml	M/s Enicar Pharmaceuticals Pvt. Ltd. & M/s Group Pharmaceuticals Ltd.	0.59
13.	Phenylephrine HCl+ Chlorpheniramine Maleate+ Paracetamol+ Sodium Citrate+ Menthol Syrup (Nablok-New)	Each 5ml contains: Phenylephrine HCl- 5mg Chlorpheniramine Maleate-0.5mg Paracetamol-125mg Sodium Citrate-60mg Menthol-1mg	1 ml	M/s Pharma Force Lab. & M/s Lifestar Pharma Pvt. Ltd.	0.59

**Note :**

- (a) The manufacturers of above mentioned formulations i.e. “new drug” under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail price as specified in column (6) of the table hereinabove.
- (b) The manufacturers may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail price mentioned in column (6) of the above said table.
- (c) The retail price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturers in accordance with the retail price specified in column (6) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturers shall issue a price list in Form-V from date of Notification as per paragraph 24 of the DPCO, 2013 to NPPA through IPDMS.
- (d) The above mentioned retail price is applicable only to the individual manufacturers/marketeers as mentioned above i.e. who have applied for the same by submitting Form-I for price fixation / revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfillment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/ rules, including manufacturing license permission from the Competent Authority i.e. the Central/ State Licensing Authority, as may be applicable, by the concerned manufacturers/marketing companies.
- (e) The concerned manufacturers of above said formulations shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of product in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013 through IPDMS. Manufacturers, in case intending to discontinue above said formulations, shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of above said formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (f) In case the retail price of any of the aforesaid formulations is not complied with, as per instant price notification and notes specified hereinabove, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (g) Consequent to the issue of retail price of the aforesaid formulations as specified in column (2) of the above mentioned table in this notification, the price order(s) if any, issued for concerned manufacturer / marketer prior to the above said date of notification, stand(s) superseded.

[PN/167/35/2016/F/F. No. 8(35)/2016/D.P/NPPA-Div.-II]

BALJIT SINGH, Asstt. Director